

WIPO

REC'D 0 1 MAR 2004 PCT

### D'INVENTION BREVET

## **CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION**

## COPIE OFFICIELLE

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

> 1 9 DEC. 2003 Fait à Paris, le \_

DOCUMENT DE PRIORITÉ

PRÉSENTÉ OU TRANSMIS CONFORMÉMENT À LA RÈGLE 17.1.a) OU b)

Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

**Martine PLANCHE** 

SIEGE 26 bis, rue de Saint Petersbourg 75800 PARIS cedex 08 Téléphone : 33 (0)1 53 04 53 04 Télécopie : 33 (0)1 53 04 45 23



## BREVEL DINAEMLION CERTIFICAT D'UTILITÉ

Code de la propriété intellectuelle - Livre Vi



Teléphone : 33 (1) 53 04 53 04 Télécopie : 33 (1) 42 94 86 54

## REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 1/2

	Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire DB 540 8 H / 210502
REMISE DESTRECTED & PROPERTY & LINDS	NOM ET ADRESSE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE
DATE 75 INPI PARIS B	À QUI LA CORRESPONDANCE DOIT ÊTRE ADRESSÉE
0215949	Cabinet SUEUR & L'HELGOUALCH
	109, boulevard Haussmann
N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'INPI	75008 PARIS
DATE DE DÉPÔT ATTRIBUÉE 9 6 DEC. 2002	
PAR L'INPI	
Vos références pour ce dossier	
(facultatif) B1372FR	
Confirmation d'un dépôt par télécopie N°	' attribué par l'INPI à la télécopie
NATURE DE LA DENIANDE Coche	attribue par thert a la telecopie
Demande de brevet	The second secon
Demande de certificat d'utilité	
Demande divisionnaire	
<u>i —</u>	Date Lilium
pomunae de orcos ramas	Date L
ou demande de certificat d'utilité initiale N°	DAG Linearing to the second of
Transformation d'une demande de	Date
brevet européen Demande de brevet initiale N°	
TITRE DE L'INVENTION (200 caractères ou espaces	
Enantiomère (-) du ténatoprazole et son app	lication en therapeutique.
DÉCLARATION DE PRIORITÉ  Pays Date	ou organisation
OU PEQUÊTE DU RÉMÉFICE DE	ou organisation
LA DATE DE DÉPÔT D'UNE Date	
	ou organisation
Date Date	N°
	S'il y a d'autres priorités, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»
DEMANDEUR (Cochez l'une des 2 cases)	Personne morale Personne physique
	GMA GILD
ou dénomination sociale	
Prénoms	The signal and the si
	siété en commandite simple
	3,2,6,8,2,4,81
The second secon	-4 <sub>1</sub> C
Ave	nue de l'Europe - Immeuble Strasbourg
Domicile Rue	
ou Code postal et ville 17 18	1.1.7 TOUSSUS LE NOBLE
Pays FR	and the same of th
Nationalité FR	A CONTRACTOR OF THE CONTRACTOR
N° de téléphone (facultatif)	N° de télécopie (facultatif)
Advantage (facultatio)	
	'il y a plus d'un demandeur, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»



# BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ

# REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 2/2



		Réseré à l'INPI			
REMISE DATE	160mme( 75 INPI P	ARIS B			
LJEU	15 INFI F	0215949			
N∘ D.E	HREGISTREMENT	UZ 10545			CB 540 W / 210532
NATIO	NAL ATTRIBUÉ PAR I				
0	manidataire	(sily a lieu)		e fixe of a second seco	Form the control of t
1	Nom				y the second of the second of
1	Prénom		Cobinot SLIELIR	& L'HELGOUALCH	
	Cabinet ou So	ciété	Cabinet 30201	C. I I LLOUD OV III L	
	N °de pouvoir de lien contra	permanent et/ou ctuel			
	مختصب ويوان وو	Rue	109, boulevard	Haussmann	
	Adresse	Code postal et ville	17 15 10 10 18 PA	ARIS	
1		Pays	FR		
L		one (facultatif)	01.53.30.26.30	والمراجع والم والمراجع والمراجع والمراجع والمراجع والمراجع والمراجع والمراج	manuscriptor of the second of
<b>.</b>		oie (facultatif)	01.53.30.26.39. sueur@cabinet		
	and the second second	ronique (facultatif)	Les Inventeurs	sont nécessairement des pi	ersonnes physiques
区	·				
	Les demande	eurs et les inventeurs nes personnes	W Non . Dans	s ce cas remplir le formulai	ire de Désignation d'inventeur(s)
8		E RECHERCHE	Uniquement po	ur une demande de brevet	(y compris division et transformation)
	1000	Établissement immédiat	X		
		ou établissement différé	1 r 3	I manage minerieuros el	ffectuant elles-mêmes leur propre dépôt
	Paiement éc	helonné de la redevance	Uniquement pot	it les bersonnes huyaidaes ei	
		(en deux versements)	Non		
IC	RÉDUCTIO	N DU TAUX	Uniquement po	our les personnes physique	S
	DES REDE	VANCES	Requise pou	r la première fois pour cette il	nvention (joindre un avis de non-imposition) cette invention (joindre une copie de la
			Obtenue and	erieurement a ce depot pour ssion à l'assistance gratuite ou in	adiquer sa référence): AG
Q	ET/OU D'A	ES DE NUCLEOTIDES CIDES AMINÉS		ase si la description contient u	ine liste de séquences
	Le support	électronique de données est joir	tl 🔲		
1	La déclarat	ion de conformité de la liste de			
	séquences support éle	sur support papier avec le ctronique de données est jointe	9		
H	Si vous av	ez utilisé l'Imprimé «Suite»,			
	indiquez l	e nombre de pages jointes			VISA DE LA PRÉFECTURE
	I SIGNATUI	RE DU DEMANDEUR	$\bigcap$		OU DE L'INPI
1		ANDATAIRE ¡ualité du signataire)	/		
İ		L'HELGOUALCH		managa and same same and a same	'X   _
		92-1163			
					aux rénonses faites à ce formulaire.

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

La présente invention concerne le ténatoprazole, et plus particulièrement un énantiomère du ténatoprazole, un procédé pour sa préparation, ainsi que son utilisation en thérapeutique humaine ou vétérinaire.

5

10

15

20

25

30

Le ténatoprazole, c'est-à-dire la 5-méthoxy-2-[[(4-méthoxy-3,5-diméthyl-2-pyridyl)méthyl]sulfinyl]imidazo[4,5-b]pyridine, est décrit dans le brevet EP 254.588. Il fait partie des médicaments considérés comme des inhibiteurs de la pompe à inhibent qui médicaments c'est-à-dire des protons, sécrétion d'acide gastrique et sont utiles pour le traitement des ulcères gastriques et duodénaux. Il peut également être utilisé dans le traitement du reflux gastro-oesophagien, des hémorragies digestives et des dyspepsies, en raison de sa demi-vie d'élimination relativement longue, comme indiqué dans la demande de brevet français FR 02.13113.

Le premier dérivé connu de la série des inhibiteurs de la pompe à protons est l'oméprazole, décrit dans le brevet EP 001.529, qui possède des propriétés inhibitrices de la sécrétion acide gastrique, et est largement utilisé comme anti-ulcéreux en thérapeutique humaine.

Outre l'oméprazole, d'autres inhibiteurs de la pompe à protons sont bien connus et on peut citer notamment le rabéprazole, le pantoprazole, le lansoprazole, qui présentent tous une analogie structurelle, et se rattachent au groupe des pyridinyl-méthyl-sulfinyl-benzimidazoles. Ces composés sont des sulfoxydes présentant une asymétrie au niveau de l'atome de soufre et sont donc généralement présents sous forme de mélange racémique de deux énantiomères.

Comme l'oméprazole et les autres sulfoxydes à structure analogue, le ténatoprazole comporte une structure asymétrique et peut donc se présenter sous la forme du mélange racémique ou de ses énantiomères. Ainsi, il peut exister sous la forme de ses deux énantiomères ayant les configurations R et S, ou (+) ou (-), respectivement.

Des travaux récents ont montré que, contrairement à tous les autres inhibiteurs de la pompe à protons tels que, par exemple, l'oméprazole ou le lansoprazole, et de manière le ténatoprazole possède une durée d'action inattendue, résultant d'une demi-vie plasmatique nettement prolongée, environ 7 fois supérieure. Ainsi, les données médicales recueillies montrent que le ténatoprazole apporte un niveau de soulagement des symptômes et de cicatrisation des lésions médicaments des autres celui supérieur à gastriques appartenant à la même classe thérapeutique des inhibiteurs de la pompe à protons, ce qui permet alors son utilisation efficace dans le traitement des symptômes atypiques et oesohémorragies des gastro-oesophagien, reflux du phagiens digestives et des dyspepsies, comme indiqué ci-dessus.

10

15

20

25

30

35

Les études effectuées par la demanderesse ont permis de montrer que chacun des deux énantiomères contribue de manière différente aux propriétés du ténatoprazole et que les deux énantiomères (+) et (-) ont des propriétés pharmacocinétiques significativement différentes. Ainsi, il est possible de préparer des médicaments à action spécifique en isolant les énantiomères, et ces énantiomères ont eux-mêmes un profil pharmacocinétique différent de celui du mélange racémique connu. Il devient ainsi possible d'utiliser plus efficacement chacun de ces énantiomères dans des indications précises pour le traitement de pathologies parfaitement identifiées.

La présente invention a donc pour objet l'énantiomère de configuration (-) du ténatoprazole, et son utilisation en thérapeutique humaine ou vétérinaire.

L'invention a également pour objet une composition pharmaceutique comprenant l'énantiomère (-) du ténatoprazole associé à un ou plusieurs excipients et supports pharmaceutiquement acceptables.

L'invention a aussi pour objet l'utilisation de l'énantiomère (-) du ténatoprazole dans la fabrication d'un médicament pour le traitement de pathologies digestives où une

sécrétion acide doit être intense et inhibition de la prolongée pour le traitement des symptômes et lésions du digestives des hémorragies gastro-oesophagien, résistant aux autres inhibiteurs de la pompe à protons, ainsi que pour le traitement de ces maladies chez des patients polymédicamentés.

L'invention a encore pour objet l'utilisation de l'énantiomère (-) du ténatoprazole pour la fabrication d'un médicament ayant des propriétés pharmacocinétiques améliorées permettant une posologie d'une seule prise de médicament par jour dans les indications pertinentes, comme indiqué ci-après, en particulier pour l'éradication d'Helicobacter pylori dans le traitement des ulcères duodénaux, qui nécessitent deux prises, matin et soir, avec les autres inhibiteurs de pompe à protons.

Enfin, l'invention a pour objet un procédé de préparation de l'énantiomère (-) du ténatoprazole.

L'énantiomère (-) du ténatoprazole peut être utilisé sous forme de sel, notamment de sel de métal alcalin ou alcalinoterreux, et par exemple sous forme de sel de sodium, de potassium, de lithium, de magnésium ou de calcium. Ces sels peuvent être obtenus à partir de l'énantiomère (-) du ténatoprazole préalablement isolé, par réaction de salification suivant une méthode usuelle de la technique, par exemple par action de réactifs minéraux basiques comportant des contre ions alcalins ou alcalino-terreux.

Le ténatoprazole peut être représenté par la formule générale suivante :

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ &$$

30

5

10

15

20

25

L'énantiomère (-) conforme à la présente invention peut être obtenu sous forme optiquement pure simplement à partir du ioi aopoi

mélange racémique, par toute méthode de séparation appropriée, et plus particulièrement par une méthode de chromatographie préparative sur colonne, par exemple par chromatographie chirale ou HPLC. Par "forme optiquement pure" on entend que l'énantiomère (-) est substantiellement exempt d'énantiomère (+) ou n'en comprend que des traces. Le cas échéant, une salification par une base est ensuite effectuée dans un solvant approprié, pour former un sel, en particulier un sel de métal alcalin ou alcalino-terreux.

Le principe de la méthode de chromatographie chirale repose sur la différence d'affinité existant entre les énantiomères (+) et (-) et le sélecteur chiral de la phase stationnaire. Cette méthode permet de séparer les énantiomères avec un bon rendement.

10

15

20

25

30

L'énantiomère (-) du ténatoprazole correspond à la (-)-5-méthoxy-2-[[(4-méthoxy-3,5-diméthyl-2-pyridyl)méthyl]sulfi-nyl]imidazo[4,5-b]pyridine, ou (-)-ténatoprazole. Cette forme peut être déterminée par les mesures de rotation optique suivant les techniques usuelles.

Par exemple on peut préparer une solution de l'énantiomère voulu à 0.25% (50 mg d'échantillon pour 20 ml de solvant) dissous dans le DMF ou dans l'acétonitrile et en utilisant un polarimètre de type couramment utilisé (Jobin Yvon). Ainsi, l'angle de rotation optique du (-)-ténatoprazole est lévogyre dans le diméthylformamide et dans l'acétonitrile, et son point de fusion est de 130°C (décomposition).

Le mélange racémique utilisé comme matière de départ peut être obtenu par les procédés connus, par exemple suivant le procédé décrit au brevet EP 254.588. Ainsi, il peut être préparé en traitant par un agent oxydant, tel qu'un acide perbenzoîque, le sulfure correspondant provenant de la condensation d'un thiol et d'une pyridine, de préférence en présence d'une base telle que l'hydroxyde de potassium dans un solvant approprié, par exemple l'éthanol, à chaud.

La méthode de séparation des énantiomères à partir du racémique par chromatographie liquide haute performance (HPLC) permet d'isoler l'énantiomère (-) avec une excellente pureté (pureté chirale : min. 98,8 % d'aire).

5

10

15

20

25

30

35

De manière inattendue, les études effectuées sur l'énantiomère préparé comme indiqué ci-dessus ont mis en évidence des propriétés pharmacocinétiques fondamentalement différentes de celles des inhibiteurs de la pompe à protons classiques, et de celles du ténatoprazole racémique, permettant d'envisager son utilisation dans des indications spécifiques.

Ainsi, le mélange racémique et l'isomère (-) du ténatoprazole se différencient significativement par leurs propriétés pharmacocinétiques, comme le montrent les études décrites ci-après. Cette caractéristique est essentielle car elle permet de mettre à la disposition du praticien un médicament spécifiquement adapté au traitement efficace de pathologies déterminées.

Plus particulièrement, les propriétés pharmacocinétiques différentes de l'isomère (-) sont apparues au cours d'une étude de pharmacocinétique chez le Caucasien aux doses de 10, 20, 40, 80 et 120 mg.

Devant la variabilité des paramètres pharmacocinétiques, notamment  $AUC_{0-inf}$  (aire sous la courbe) et  $t_{1/2}$  (demi-vie d'élimination), certains sujets ont été génotypés de manière à identifier le type de métaboliseur, lent ou rapide, auquel il appartient.

Parallèlement une étude pharmacocinétique chirale a été entreprise pour évaluer la prépondérance des caractéristiques de pharmacocinétique de l'isomère (-), dans la pharmacocinétique du ténatoprazole racémique.

Le problème majeur dans le métabolisme des inhibiteurs de la pompe à protons, d'une manière générale, réside dans le fait qu'ils sont métabolisés en grande partie par le cytochrome 2C19, qui est sous contrôle du chromosome 10 et ils présentent ainsi un polymorphisme génétique, c'est-à-dire une activité variable en fonction du type de population de patients. Il en résulte des taux plasmatiques variables ainsi qu'une susceptibilité à d'éventuelles interactions médicamenteuses néfastes, selon les individus.

5

10

15

20

25

30

35

Il apparaît clairement que les sujets homozygotes possédant une mutation sur l'exon 5 conduisant au génotype CYP2C19\*2/\*2, présentent des caractéristiques pharmacocinétiques totalement différentes de la population standard. Ces sujets ont une activité métabolique très faible touchant le CYP2C19 responsable en partie du métabolisme du ténatoprazole. L'analyse du plasma après séparation chirale a montré que ces sujets avaient une augmentation très significative de l'isomère (+) par rapport à l'isomère (-). Ces sujets sont qualifiés de métaboliseurs lents.

A l'inverse, les sujets métaboliseurs rapides, caractérisés par le génotype CYP2C19\*1/\*1, possèdent une concentration plus élevée d'isomère (-) que d'isomère (+).

Ainsi, l'isomère (+) est métabolisé par une voie prépondérante, le CYP2C19, alors que l'isomère (-) est métabolisé par 2 voies, à savoir le CYP2C19 et le CYP3A4.

Ces observations conduisent à proposer l'isolement et l'administration d'un seul isomère, l'isomère (-) qui possède les avantages suivants:

- une diminution de la variabilité inter-sujet d'où une meilleure utilisation du produit avec un taux de réponse au traitement plus homogène chez l'ensemble des patients,
- une meilleure imprégnation du produit, car la vitesse d'élimination est plus lente et le temps de présence moyen dans l'organisme (MRT) est plus long,
- une diminution du nombre d'interactions médicamenteuses avec des médicaments potentiellement co-administrés. En effet, l'isomère (-) est métabolisé par deux voies, les cytochromes 2C19 et 3A4, ce qui permet de compenser un éventuel déficit ou blocage du cytochrome 2C19,

7

- une utilisation simple chez tous les types de patients qu'ils soient métaboliseurs lents ou rapides. En effet, l'isomère (-) chez le sujet métaboliseur lent sera métabolisé par le CYP3A4, ce qui permet d'obtenir des paramètres pharmacocinétiques uniformes quels que soient les patients, qu'ils soient métaboliseurs lents ou rapides.

Par ailleurs, l'isolement de l'énantiomère (-) a permis de déterminer un profil pharmacocinétique différent de celui du racémique, notamment une demi-vie plasmatique moyenne comprise entre 10 et 12 heures environ pour l'énantiomère (-) pour des doses de 20 mg à 80 mg. A l'inverse, le racémique possède une demi-vie plasmatique moyenne aux environs de 7 heures à la dose de 20 mg et de 9 heures à la dose de 80 mg.

10

15

20

25

30

35

Ces propriétés significativement différentes, qui s'ajoutent à des propriétés pharmacologiques retrouvées dans le mélange racémique, et bien connues dans la classe pharmacothérapeutique des inhibiteurs de la pompe à protons, notamment H+-K+-ATPase inhibitrice des pompes l'activité sécrétion gastrique, montrent que l'énantiomère (-) du ténatoprazole peut être avantageusement utilisé dans le traitement de pathologies digestives où il est nécessaire d'obtenir une inhibition de la sécrétion acide intense et prolongée, comme les syndromes de Barrett qui représentent des atteintes précancéreuses liées au reflux gastro-oesophagien pour lesquels d'adénocarcinome oesophagien directement est proportionnel à la fréquence, à la sévérité et à la durée des épisodes de reflux gastro-oesophagien.

L'énantiomère (-) du ténatoprazole convient aussi pour le Zollinger-Ellison et syndrome de traitement du d'hypersécrétion acide, traitement des et le syndromes et oesophagiens du reflux symptômes atypiques oesophagien, des hémorragies digestives résistant aux autres pompe à protons, ainsi que inhibiteurs de la traitement de ces maladies chez des patients polymédicamentés, en particulier chez les patients recevant des traitements

impliquant l'administration de plusieurs médicaments, et plus particulièrement les patients âgés, dans le but d'éviter les incidents liés à une interaction médicamenteuse.

L'énantiomère (-) du ténatoprazole peut aussi être utilisé, de préférence en association avec un ou plusieurs antibiotiques, dans le traitement de l'ulcère en cas d'infection par Helicobacter pylori, notamment pour l'éradication d'Helicobacter pylori pour favoriser la cicatrisation de l'ulcère duodénal et pour la prévention de toute récidive.

5

10

15

20

25

L'énantiomère (-) du ténatoprazole, dans le traitement des pathologies indiquées ci-dessus, et tout particulièrement dans le traitement des syndromes de Barrett et de Zollinger-Ellison et du reflux gastro-oesophagien, des hémorragies digestives, peut être administré sous les formes usuelles adaptées au mode d'administration choisi, par exemple par voie orale ou parentérale, de préférence par voie orale ou intraveineuse.

On peut utiliser par exemple des formulations de comprimés ou de gélules contenant l'énantiomère (-) du ténato-prazole comme principe actif, ou encore des solutés buvables ou des émulsions ou solutions pour administration parentérale contenant un sel de ténatoprazole avec un support pharmaceutiquement acceptable usuel. Le sel d'énantiomère (-) du ténatoprazole peut être choisi par exemple parmi les sels de sodium, de potassium, de lithium, de magnésium ou de calcium.

A titre d'exemple, une formulation appropriée de comprimés contenant 20 mg d'isomère (-) du ténatoprazole associé à des supports et excipients pharmaceutiquement acceptables, est indiquée ci-dessous :

30	(-)-ténatoprazole	30,0 mg
	lactose	40,0 mg
	hydroxyde d'aluminium	17,5 mg
	hydroxypropylcellulose	8,0 mg
	talc	4,5 mg
35	dioxyde de titane	5,0 mg

stéarate de magnésium excipients usuels q.s.p.

10

15

20

25

30

2,0 mg 160,0 mg

Un exemple de formulation de gélule entérique gastrorésistante (parois à base de dérivés de l'acétophtalate, polyvinylpyrrolidone, et résines acryliques) de taille 2, contenant 40 mg d'isomère (-) du ténatoprazole est indiqué ciaprès :

(-)-ténatoprazole 40,0 mg
lactose 200,0 mg
stéarate de magnésium 10,0 mg

La posologie est déterminée par le praticien en fonction de l'état du patient et de la gravité de l'affection. Elle est généralement comprise entre 10 et 120 mg, de préférence entre 20 et 40 mg, d'énantiomère (-) du ténatoprazole par jour. Par exemple on peut l'administrer à raison d'une prise de 1 à 2 doses unitaires, par exemple des comprimés, contenant chacun de 10 à 80 mg, de préférence de 20 à 40 mg, de principe actif par jour pendant une période de temps qui peut être comprise entre 4 et 12 semaines, dans le cas d'un traitement d'attaque ou d'entretien. Dans le cas d'une forme pédiatrique adaptée à des enfants en bas âge, par exemple sous forme de soluté buvable, la dose unitaire peut être plus faible, par exemple 2 ou 5 mg. Dans le cas d'affections sévères, il peut être efficace d'administrer le médicament dans un premier temps par voie intraveineuse, puis par voie orale. L'invention présente en outre l'avantage de permettre un traitement séquentiel efficace par simple administration d'un seul comprimé dosé à 40 ou 80 mg par semaine.

L'un des avantages de la présente invention est de permettre le traitement des pathologies indiquées plus haut avec une posologie limitée à une seule prise de médicament par jour, y compris dans le traitement de l'ulcère duodénal résultant d'une infection par Helicobacter pylori, contrairement aux médicaments classiques, notamment les inhibiteurs

classiques de la pompe à protons qui nécessitent deux prises quotidiennes.

Un exemple de préparation de l'énantiomère (-) du ténatoprazole est décrit ci-après afin d'illustrer la présente invention.

#### Exemple

Les conditions de chromatographie préparative, données à titre d'exemple, sont les suivantes :

Colonne: 265 x 110 mm ChiralPak®

Sélecteur Chiral de la Phase stationnaire du type Amylose tris [(S)-a-méthylbenzylcarbamate]

Débit : 570 ml/min

5

20

Détection : UV 240 nm Température : Ambiante

15 Ces conditions sont mises en œuvre sur un appareil de chromatographie préparative liquide.

On introduit environ 2 g de mélange racémique de ténatoprazole présentant une pureté supérieure à 99,5 %. L'énantiomère (-) est identifié par la mesure de l'angle de rotation optique qui doit être lévogyre. Cette mesure peut être faite directement sur la colonne, le produit étant dissous dans le solvant (acétonitrile).

#### REVENDICATIONS

- 1. Le (-)-ténatoprazole, ou (-)-5-méthoxy-2-[[(4-métho-xy-3,5-diméthyl-2-pyridyl)méthyl]sulfinyl]imidazo[4,5-b]pyridine ou un de ses sels.
- 2. Procédé de préparation du (-)-ténatoprazole selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'il consiste à effectuer une chromatographie préparative sur colonne, en particulier une chromatographie chirale ou HPLC, sur le mélange racémique.

5

10

15

25

30

- 3. Procédé selon la revendication 2, caractérisé en ce que le (-)-ténatoprazole est salifié par action de réactifs minéraux basiques comportant des contre ions alcalins ou alcalino-terreux.
- 4. Composition pharmaceutique, caractérisée en ce qu'elle comprend le (-)-ténatoprazole, ou (-)-5-méthoxy-2-[[(4-méthoxy-3,5-diméthyl-2-pyridyl)méthyl]sulfinyl]imidazo-[4,5-b]pyridine ou un de ses sels, et un ou plusieurs excipients ou supports pharmaceutiquement acceptables.
- 5. Composition selon la revendication 4, caractérisée en ce que le (-)-ténatoprazole est sous forme de sel de métal alcalin ou alcalino-terreux.
- 20 6. Composition selon la revendication 5, caractérisée en ce que le (-)-ténatoprazole est sous de sel de sodium, de potassium, de lithium, de magnésium ou de calcium.
  - 7. Composition selon l'une quelconque des revendications 4 à 6, caractérisée en ce qu'elle est sous forme de dose unitaire contenant 10 à 80 mg de principe actif.
  - 8. L'utilisation du (-)-ténatoprazole pour le traitement des pathologies digestives.
  - 9. L'utilisation du (-)-ténatoprazole pour la fabrication d'un médicament pour le traitement des pathologies digestives où une inhibition de la sécrétion acide doit être intense et prolongée.
  - 10. L'utilisation du (-)-ténatoprazole pour la fabrication d'un médicament pour le traitement des syndromes de

Barrett, des symptômes atypiques et oesophagiens du reflux gastro-oesophagien, et des hémorragies digestives résistant aux autres inhibiteurs de la pompe à protons.

- 11. L'utilisation du (-)-ténatoprazole pour la fabrication d'un médicament pour le traitement des pathologies digestives, du reflux gastro-oesophagien, et des hémorragies digestives, chez des patients polymédicamentés.
- 12. L'utilisation du (-)-ténatoprazole en association avec un ou plusieurs antibiotiques pour la fabrication d'un médicament pour le traitement de l'ulcère duodénal résultant d'une infection par Helicobacter pylori.
- 13. L'utilisation du (-)-ténatoprazole pour la fabrication d'un médicament présentant des propriétés pharmacocinétiques améliorées.

10

5



# BREVET D'INVENTION

# CERTIFICAT D'UTILITÉ

Code de la propriété intellectuelle - Livre VI



#### DÉPARTEMENT DES BREVETS

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08

CPI 92-1163 Le 18/12/2002

# DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° 1../2..

(Si le demandeur n'est pas l'inventeur ou l'unique inventeur)

léphone : 01 53 04 5	3 04 Télécopie : 01 42 93 59 30	Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire ob 113 W		DB 113 W /260899		
Vos références (facultatif)	pour ce dossier	B1372FR	B1372FR			
	REMENT NATIONAL	0215949				
	ENTION (200 caractères ou e					
Enantiomère (-)	du ténatoprazole et son ap	plication en th	érapeutique.			
			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
LE(S) DEMAND	EUR(S) :					
NEGMA GILD Avenue de l'Eu F-78117 TOUS	rope - Immeuble Strasbour SUS LE NOBLE	rg				
DESIGNE(NT) utilisez un for	EN TANT QU'INVENTEU nulaire identique et nume	R(S) : (Indique érotez chaque	ez en haut à droite «Page N° 1/1» S'il y a plus de t page en indiquant le nombre total de pages).	rois inventeurs,		
Nom		SCHUTZE				
Prénoms		François	François			
Adresse Rue		4, rue Cha	4, rue Charles Baudelaire			
	Code postal et ville	78860	ST NOM LA BRETECHE			
Société d'appar	tenance (facultatif)					
Nom		CHARBI	CHARBIT			
Prénoms		Suzy				
Adresse Rue		10, rue Fle	10, rue Floris Osmond			
1	Code postal et ville	94000	CRETEIL			
Société d'appar	tenance (facultatif)					
Nom		FICHEUX	FICHEUX			
Prėnoms		Hervé	Hervé			
Adresse Rue 26bis, boulevard de Strasbourg		ilevard de Strasbourg				
	Code postal et ville	94130	NOGENT SUR MARNE			
Société d'appar	tenance (facultatif)					
DATE ET SIGN DU (DES) DEF OU DU MAND (Nom et quali Jean L'HELG	лANDEUR(S) ATAIRE té du signataire)	یے	3			

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.



#### BREVET D'INVENTION

### CERTIFICAT D'UTILITÉ



Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

#### **DÉPARTEMENT DES BREVETS**

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08

Téléphone: 01 53 04 53 04 Télécopie: 01 42 93 59 30

#### DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page Nº 2../2..

(Si le demandeur n'est pas l'inventeur ou l'unique inventeur)

35 25 25 10 . Bigging 10 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25	Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire		
Vos références pour ce dossier (facultatif)	B1372FR		
N° D'ENREGISTREWENT NATIONAL	0215949		

TITRE DE L'INVENTION (200 caractères ou espaces maximum)

Enantiomère (-) du ténatoprazole et son application en thérapeutique.

#### LE(S) DEMANDEUR(S):

NEGMA GILD Avenue de l'Europe - Immeuble Strasbourg F-78117 TOUSSUS LE NOBLE

DESIGNE(NT) EN TANT QU'INVENTEUR(S) : (Indiquez en haut à droite «Page N° 1/1» S'il y a plus de trois inventeurs, utilisez un formulaire identique et numérotez chaque page en indiquant le nombre total de pages).

umisca um ioi	maiane menuque et nan	norotos onaque	have all mardanic in nours a series as believe.		
Nom		HOMERIN			
Prénoms	s Michel				
Adresse	Rue	9, villa des Roseraies			
	Code postal et ville	91080	COURCOURONNES		
Société d'appar	tenance (facultatif)				
Nom		TACCOEN	TACCOEN		
Prénoms		Alain			
Adresse	Rue	9, avenue de Villiers			
	Code postal et ville	78150	LE CHESNAY		
Société d'appar	tenance <i>(facultatif)</i>				
Nom		COHEN	COHEN		
Prénoms A		Avraham	Avraham		
Adresse	Rue	16/5 Fishm	16/5 Fishman Maïmon Street		
	Code postal et ville	(IL)	TEL AVIV		
Société d'appar	tenance (facultatif)				
DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEWANDEUR(S) OU DU MANDATAIRE (Nom et qualité du signataire) Jean L'HELGOUALCH CPI 92-1163 Le 18/12/2002		7			

La loi nº78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER: \_\_\_

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.